# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PAT-NO:

JP405221845A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 05221845 A

TITLE:

TYROSINASE INHIBITOR AND

DERMATIC EXTERNAL PREPARATION USING THE SAME

**PUBN-DATE:** 

August 31, 1993

INVENTOR-INFORMATION:
NAME
SAIDA, MASARU
INOUE, TOSHITAKA
TAGAMI, YOSHIHIRO
SHIMOZONO, YUJI
MUKAI, MIZUE
OTA, SHIGEO

ASSIGNEE-INFORMATION:
NAME COUNTRY
HISAMITSU PHARMACEUT CO INC

## N/A

APPL-NO: JP04069033

APPL-DATE: February 17, 1992

INT-CL (IPC): A61K007/48, A61K007/00

# **ABSTRACT:**

PURPOSE: To provide a dermatic external preparation, esp. skin whitening cosmetic or skin aging preventive, excellent in skin whitening effect and high in safety, containing, as active ingredient, specific compound(s) having tyrosinase activity inhibitory effect.

CONSTITUTION: The objective dermatic external preparation having the above-mentioned advantages, formulated with 0.001-20 (pref. 0.001-5)wt.%, as tyrosinase activity inhibitor, of at least one kind of

compound selected from

(A) heterocyclic compounds (pref. benzoxazole derivatives, thiourea derivatives, 2- arylimino-1,3-dithiolane derivatives, thiazolidinone derivatives, sulfur-contg. lactam derivatives, 2-mercapto-4-oxopyrimidine derivatives, or 2- mercaptoquinoline derivatives), (B) di-t-butyl-4-hydroxyphenyl derivatives (pref. chalcone derivatives or 3,5-di-t-butyl-4-hydroxystyrene derivatives), and (C) cinnamic acid derivatives.

COPYRIGHT: (C)1993, JPO& Japio

DERWENT-ACC-NO:

1993-309110

**DERWENT-WEEK:** 

199339

COPYRIGHT 1999 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE:

Tyrosinase inhibitor and skin

external agent for

whitening skin and preventing ageing -

comprises

heterocyclic cpds. e.g. thiazolidinone

derivs.,

di.-tert.-butyl-4-hydroxy:phenyl and

cinnamic acid

derivs.

PATENT-ASSIGNEE: HISAMITSU PHARM CO LTD[HISM]

PRIORITY-DATA: 1992JP-0069033 (February 17, 1992)

**PATENT-FAMILY:** 

PUB-NO

**PUB-DATE** 

LANGUAGE

**PAGES** 

MAIN-IPC

JP 05221845 A

August 31, 1993

N/A

008

A61K 007/48

## **APPLICATION-DATA:**

PUB-NO

APPL-DESCRIPTOR

APPL-NO

**APPL-DATE** 

JP 05221845A

N/A

1992JP-0069033

February 17, 1992

INT-CL (IPC): A61K007/48

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 05221845A

## **BASIC-ABSTRACT:**

The tyrosinase inhibitor contains one or a mixt. of heterocyclic cpds.,

di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl derivs. and cinnamic acid derivs. The

heterocyclic cpd. is pref. one or a mixt. of specified thiourea derivs.

2-arylimino-1,3-dithiolanes, thiazolidinone derivs. sulphur-contg. lactam

derivs., 2-mercapto-4-oxopyrimidine derivs. and 2-mercaptoquinoline derivs. The phenyl deriv. is pref. one or a mixt. of specified chalcone derivs. and 3,5-di-tert-butyl-4-hydroxystyrene derivs.

USE - The same inhibitor whitens the skin and prevents skin ageing, being useful as a drug, quasi drug and cosmetic

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

**DERWENT-CLASS: D21 E19** 

CPI-CODES: D08-B; E06-D02; E07-D12; E07-F01; E07-F03; E10-C04C; E10-E02E; E10-F02A2;

----- KWIC -----

Document Identifier - DID (1): JP 05221845 A

### (19)日本国特許庁(JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

## 特開平5-221845

(43)公開日 平成5年(1993)8月31日

(51)Int.Cl. <sup>5</sup>		識別記号	<b>庁内整理番号</b>	FΙ	技術表示箇所
A 6 1 K	7/48		9051-4C		
	7/00	D	9165-4C		
		С	9165-4C		
		X	9165-4C		

審査請求 未請求 請求項の数13(全 8 頁)

	,		
(21)出願番号	特顯平4-69033	(71)出顧人	000160522 久光製薬株式会社
(22)出願日	平成 4年(1992) 2月17日		佐賀県鳥栖市田代大官町408番地
		(72)発明者	斉田 勝 佐賀県鳥栖市田代大官町408番地 久光製
			薬株式会社内
		(72)発明者	井上 寿孝
•	·		佐賀県鳥栖市田代大官町408番地 久光製 薬株式会社内
		(72)発明者	田上義洋
÷			佐賀県鳥栖市田代大官町408番地 久光製
			<b>莱株式会社内</b>
			最終頁に続く

### (54) 【発明の名称】 チロシナーゼ阻害剤及びそれを用いた皮膚外用剤

## (57)【要約】

【目的】 本発明はチロシナーゼ活性阻害作用を有する 有効成分を含有してなる皮膚外用剤、特に美白化粧料及 び皮膚老化防止剤に関する。

【構成】 チロシナーゼ活性阻害作用を有する複素環化 合物又はジターシャブルー4ーヒドロキシフェニル誘導 体又はケイ皮酸誘導体を含有してなる皮膚外用剤。

06/27/2003, EAST Version: 1.04.0000

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 複素環化合物又はジターシャルブチルー 4-ヒドロキシフェニル誘導体又はケイ皮酸誘導体から なるチロシナーゼ活性阻害剤。

【請求項2】 請求項1記載の複素環化合物が一般式 (1)

【化1】〔式中、R1及びY1は水素原子、ハロゲン原 子、アルキル基、水酸基、アルコキシ基又はトリフルオ ロメチル基を、乙は

基を、nは0~9の整数を表わす。)を、mは1~8の 整数を表わす。〕で示されるベンズオキサゾール誘導体 からなるチロシナーゼ活性阻害剤。

【請求項3】 請求項1記載の複素環化合物が一般式 (2)

【化3】(式中、Xは-CH-Xは-N-原子を、Y2 は水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基及び低級ア ルコキシ基を、R4 は水素原子、低級アルキル基、置換 ベンジルアルコキシカルボニルアルキル基及びインドリ ルメチル基を、R5 は低級アルキル基を意味する)で示 20 されるチオ尿素誘導体からなるチロシナーゼ活性阻害 剤。

【請求項4】 請求項1記載の複素環化合物が一般式 (3)

【化4】(式中、Re はハロゲン原子、ニトロ基、トリ フルオロメチル基、水酸基、メルカプト基、低級アルコ キシ基又は低級アルキルチオ基を、R7 は水素原子又は アルキル基を意味する)でしめされる2-アリールイミ ノー1,3-ジチオラン誘導体からなるチロシナーゼ活 性阻害剤。

【請求項5】 請求項1記載の複素環化合物が一般式 (4)

【化5】(式中、R6 は水素原子又は低級アルキル基 を、R9 及びR10は水素原子又は低級アルキル基を、A 1 は無置換又は置換アリール基又はピリジル基を表わ す)で示されるチアゾリジノン誘導体からなるチロシナ ーゼ活性阻害剤。

【請求項6】 請求項1記載の複素環化合物が一般式 (5)

【化6】(式中、1は0又は1の整数を、Rs は水素原 40 子又は低級アルキル基を、R10は水素原子又は低級アル キル基を、A2 は無置換又は置換されたアリール基又は ピリジル基を表わす)で示される、含硫黄ラクタム誘導 体からなるチロシナーゼ活性阻害剤。

【請求項7】 請求項1記載の複素環化合物が一般式 (6)

【化7】 (式中、Riiは低級アルキル基又はフェニル基 を、A3 は無置換又は置換アリール基及びピリジル基を 意味する)で示される2-メルカプト-4-オキソピリ ミジン誘導体からなるチロシナーゼ活性阻害剤。

【請求項8】 請求項1記載の複素環化合物が一般式 (7)

【化8】(式中、1は0又は1の整数を、A4 は無置換 又は置換されたアリール基又はピリジル基を表わす)で 示される、2-メルカプトキノリン誘導体からなるチロ シナーゼ活性阻害剤。

【請求項9】 請求項1記載のジターシャールブチルー 4-ヒドロキシフェニル誘導体が一般式(8)

【化9】(式中、R。は水素原子又は低級アルキル基 【化2】(但し、R2 及びR3 は水素原子又はアルキル、10 を、A5 は無置換もしくは1~3個の置換基を有する芳 香環を意味する)で示されるカルコン誘導体からなるチ ロシナーゼ活性阻害剤。

> 【請求項10】 請求項1記載のジターシャールブチル -4-ヒドロキシフェニル誘導体が一般式(9)

【化10】(式中、A6 は低級アルキル基、無置換又は 置換アリール基または環状アミノ基を、Xi はN原子又 はS原子を、Y2 はO原子、N原子又は低級アルキルア ミノ基を意味する)で示される3,5-ジターシャブチ ルー4-ヒドロキシスチレン誘導体からなるチロシナー ゼ活性阻害剤。

【請求項11】 請求項1記載のケイ皮酸誘導体が一般 式(10)

【化11】(式中、A7 は無置換もしくは置換されたべ ンゼン環又は複素環を意味する)で示されるケイ皮酸誘 導体からなるチロシナーゼ活性阻害剤。

【請求項12】 請求項1記載のチロシナーゼ活性阻害 剤を有効成分とすることを特徴とする皮膚外用剤。

【請求項13】 美白化粧料又は皮膚老化防止剤として 用いることを特徴とする請求項12記載の皮膚外用剤。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はチロシナーゼ活性阳害作 用を有する複素環化合物又はジターシャルブチルー4-ヒドロキシフェニル誘導体又はケイ皮酸誘導体に関す る。又、これらの有効成分を含有してなる皮膚外用、特 に美白化粧料及び皮膚老化防止剤に関する。 [0002]

【従来の技術】メラニンは皮膚に存在し、その生成は皮 膚組織中の色素細胞内でチロシナーゼの作用によってチ ロシンがドーパ等を経てメラニンを生成するものとされ ている。そして、メラニン量の過剰の生成は皮膚の表面 にシミ・ソバカス等の美容上の欠陥、並びに肝臓等の色 素沈着症等の病理的欠陥を生じるものである皮膚の表面 に生成したメラニンに対して脱色剤、例えばハイドロキ ノン、ハイドロキノンモノベンジルエーテル等を配合し た外用剤が用いられていたが、これらは強い白色作用を 有するものであるが色素細胞の変性、致死を主作用とす るもので、皮膚本来の生理機能を損ない、斑状もしくは 網状の白斑を副作用として生じるおそれがあり好ましく 50 ない。又、コウジ酸含有の外用剤が市販されているが、

06/27/2003, EAST Version: 1.04.0000

作用的に問題がある。そこで、上記のメラニンの生成機 構に着目しチロシナーゼ活性を阻害する物質を種々検討 するに至った。尚、本発明の有効成分である複素環化合 物又はジターシャルブチルー4ーヒドロキシフェニル誘 導体又はケイ皮酸誘導体はいずれも公知化合物である が、チロシナーゼ活性阻害作用については全く検討され ておらず、ましてや美白を目的とした皮膚外用剤として は今日まで全く知られていない。

#### [0003]

シナーゼ活性阻害剤の提供並びにこれらの有効成分を含 有する上記問題点を解決した皮膚外用剤、特に美白化粧 料及び皮膚老化防止剤を提供することを目的とする。

#### [0004]

【課題を解決するための手段】本発明は下記一般式 (1)~(10)について順次説明する。すなわち、一 般式(1)

[0005]

【化12】

【0006】〔式中、R1及びY1は水素原子、ハロゲ 20 ン原子、アルキル基、水酸基、アルコキシ基又はトリフ ルオロメチル基を、Zは

[0007]

【化13】

【0008】(但し、R2及びR3は水素原子又はアル キル基を、nは0~9の整数を表わす。)を、mは1~ 8の整数を表わす。〕で示されるベンズオキサゾール誘 導体について更に具体的に説明すると、R1 及びY1 の ハロゲン原子とは弗素、塩素、臭素又は沃素を、アルキ 基(例えば、メチル、エチル、n-プロピル、iso-プロピル、n-ブチル、iso-ブチル基等を)、アル コキシ基とは炭素数1~8の直鎖状又は分岐状のアルコ キシ基(例えば、メトキシ、エトキシ、nープロポキ シ、isoープロポキシ、nーブトキシ、iso-ブト キシ、tert-ブトキシ基等) を、またZにおけるR 2 及びR3 のアルキル基とは炭素数1~7の直鎖状又は 分岐状のアルキル基(例えば、メチル、エチル、n-プ ロピル、iso-プロピル基等)を意味する。尚、この 一般式(1)記載の化合物は特開昭63-77866号 40 す)で示されるチアゾリジノン誘導体。 公報に記載されている。

【0009】次に、一般式(2)

[0010]

【化14】

【0011】(式中、Xは-CH-又は-N-原子を、 Y2 は水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基及び低 級アルコキシ基を、R4 は水素原子、低級アルキル基、 置換ベンジルアルコキシカルボニルアルキル基及びイン ドリルメチル基を、Rs は低級アルキル基を意味する) で示されるチオ尿素誘導体について更に具体的に説明す 50

ると、XはCH又はN原子を意味し、それぞれベンゼン 環及びピリジン環を形成する。 $Y_2$  、 $R_4$  及び $R_5$  の低 級アルキル基とはメチル、エチル、n-プロピル、is oープロピル、nーブチル、isoーブチル基等を、Y 2 の低級アルコキシ基とは、メトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、iso-プロポキシ、n-ブトキシ、is oーブトキシ、tert-ブトキシ基等を、Y2 のハロ ゲン原子とはY1 のハロゲン原子と同じ意味を表わす。 R4 は水素原子、メチル基、イソプロピル基、イソブチ 【発明が解決しようとする課題】従って、本発明はチロ 10 ル基、ヒドロキシメチル基、パラヒドロキシベンジル 基、メルカプトメチル基、2-メチルチオエチル基、メ トキシカルボニルメチル基及びインドリルメチル基等を 意味する。尚、この一般式(1)記載の化合物は特開昭 62-5951号公報に記載されている。

【0012】次に、一般式(3)

[0013]

【化15】

【0014】(式中、R6 はハロゲン原子、ニトロ基、 トリフルオロメチル基、水酸基、メルカプト基、低級ア ルコキシ基又は低級アルキルチオ基を、R7 は水素原子 又はアルキル基を意味する)でしめされる2-アリール イミノー1、3ージチオラン誘導体について更に具体的 に説明すると、R。 は弗素、塩素、臭素又は沃素等のハ ロゲン原子、ニトロ基、トリフルオロメチル基、水酸 基、メルカプト基又はメトキシ、エトキシ、nープロポ キシ、isoープロポキシ、nーブトキシ、isoーブ トキシ、tert‐ブトキシ等の低級アルコキシ基、又 はメチルチオ、エチルチオ、n-ブチルチオ及びter tーブチルチオ等の低級アルキルチオ基を意味する。R ル基とは炭素数  $1\sim10$ の直鎖状又は分岐状のアルキル 30  $\tau$  は水素原子又はアルキル基を意味するが、アルキル基 とは一般式(1)中のR1のアルキル基と同じ意味を有 する。尚、この一般式(3)記載の化合物は特開昭62 -209076号公報に記載されている。

【0015】次に、一般式(4)

[0016]

【化16】

【0017】(式中、R6 は水素原子又は低級アルキル 基を、Rg 及びR10は水素原子又は低級アルキル基を、 A: は無置換又は置換アリール基又はピリジル基を表わ

【0018】次に、一般式 (5)

[0019]

【化17】

【0020】(式中、1は0又は1の整数を、R8 は水 素原子又は低級アルキル基を、R10は水素原子又は低級 アルキル基を、A2 は無置換又は置換されたアリール基 又はピリジル基を表わす) で示される、含硫黄ラクタム 誘導体。前記一般式(4)及び(5)について更に具体 的に説明すると、R8 は水素原子又はメチル、エチル、 nープロピル、isoープロピル、nーブチル、iso

ーブチル、tertーブチル等の低級アルキル基を、R 9 及びR10の低級アルキル基とはメチル、エチル、プロ ピル、ブチル基等を、A1及びA2の無置換アリール基 はフェニル基又はメチル、エチル、プロピル、ブチル等 の低級アルキル基、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、 ブトキシ等の低級アルコキシ基、塩素、臭素、沃素、弗 素等のハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、水酸基、ト リフルオロメチル基が任意に1~3個置換したフェニル 基を、ピリジル基は2-ピリジル、3-ピリジル、4-ピリジル基を意味するものである。尚、一般式(5)の 10 1は0又は1の整数を意味し、それぞれ含硫黄5員環及 び6員環ラクタム構造をとるものである。尚、一般式 (4)記載の化合物は特公平1-44708号公報、又 一般式(5)記載の化合物は特公平1-44707号公 報に記載されている。

【0021】次に一般式(6)

[0022]

【化18】

【0023】(式中、Riiは低級アルキル基又はフェニ ル基を、A3 は無置換又は置換アリール基及びピリジル 20 基を意味する)で示される。2ーメルカプトー4ーオキソ ピリミジン誘導体。

【0024】次に一般式(7)

[0025]

【化19】

【0026】(式中、1は0又は1の整数を、A4 は無 置換又は置換されたアリール基又はピリジル基を表わ す)で示される、2-メルカプトキノリン誘導体。前記 一般式(6)及び(7)について更に具体的に説明する と、R11はメチル、エチル、nープロピル、isoープ 30 ロピル、n-ブチル、iso-ブチル、tert-ブチ ル等の低級アルキル基又はフェニル基を、1は0又は1 の整数を意味し、一般式(8)の化合物においてはそれ ぞれスルフィド又はスルホキシドの構造をとる。A3及 びA4 は無置換もうしくは置換されたアリール基又ほピ リジル基を表わし、具体的には一般式(4)及び(5) のAと同じ意味を表わす。すなわち、一般式(6)にお いてはピリミジン環を有するスルフィドを一般式 (7) においてはキノリン環を有するスルフィド又はスルホキ シドを意味する。尚、一般式 (6)記載の化合物は特開 40 平3-27363号公報、又一般式(7)記載の化合物 は特開平62-209062号公報に記載されている。

【0027】次に一般式(8)

[0028]

【化20】

【0029】(式中、Rg は水素原子又はメチル、エチ ル、nープロピル、isoープロピル、nープチル、i soーブチル、tertーブチル等の低級アルキル基 を、A5は無置換もしくは1~3個の置換基を有する芳

ロシナーゼ活性阻害剤について更に具体的に説明する と、Rs は前記一般式 (4) 及び (5) のRs と同じく 水素原子又はメチル基を、A5 は無置換もしくは置換さ れた芳香環、具体的には3-5-ジターシャルブチルー 4-ヒドロキシフェニル基を有するカルコン型の構造を とるものである。尚、一般式(8)記載の化合物はJ. Med. Chem 32(1) 100-104(19

【0030】次に一般式(9)

89) に記載されている。

[0031]

【化21】

【0032】(式中、A。は低級アルキル基、無置換又 は置換アリール基または環状アミノ基を、X1 はN原子 又はS原子を、Y2 はO原子、N原子又は低級アルキル アミノ基を意味する)で示される3,5-ジターシャブ チルー4-ヒドロキシスチレン誘導体について更に具体 的に説明すると、As の低級アルキル基とはメチル、エ チル、nープロピル、isoープロピル等の炭素数1~ 5の直鎖状又は分岐状のアルキル基を、無置換又は置換 フェニル基とはフェニル基又はメチル、エチル、プロピ ル、ブチル等の低級アルキル基、メトキシ、エトキシ、 プロポキシ、ブトキシ等の低級アルコキシ基、塩素、臭 素、沃素、弗素等のハロゲン原子、ニトロ基、アミノ 基、水酸基、トリフルオロメチル基が任意に1~3個置 換したフェニル基を意味する。A6 の環状アミノ基とは ピペリジノ、モルホリノ、ピロリジノ等の5~6員環状 アミノ基を意味する。Y2の低級アルキルアミノ基とは メチルアミノ基、エチルアミノ基、プロピルアミノ基等 の炭素数1~4の直鎖状アミノ基を意味する。尚、

X<sub>1</sub> 、Y<sub>2</sub> 及びA<sub>6</sub> の関係は次の様に特定される。 ①X1 が窒素原子、Y2 が酸素原子の場合にはオキサゾ ロン環を形成し、A6は低級アルキル基をとる。

②X1 が窒素原子、Y2 が窒素原子又は低級アルキルア ミノ基の場合にはイミダゾロン環を形成し、A6 は低級 アルキル基に特定されない。

③X1 が硫黄原子、Y2 が窒素原子の場合にはチアゾロ ン環を形成し、A6 は主として環状アミノ基をとる。 尚、一般式(9)記載の化合物はChem. phar m. Bull., 34 (4) 1619-1627 (19 86) に記載されている。

【0033】次に一般式(10)

[0034]

【化22】

【0035】(式中、A7 は無置換もしくは置換された ベンゼン環又は複素環を意味する)で示されるケイ皮酸 誘導体について更に具体的に説明すると、A7 はハロゲ ン原子、低級アルキル基及び低級アルコキシ基又はニト 口基、アミノ基、水酸基、トリフルオロメチル基等の置 換基を任意に1~3個有するベンゼン、又はピリジン、 香環を意味する)で示されるカルコン誘導体からなるチ 50 ピリミジン、フラン、チオフェン、イミダゾール、オキ

06/27/2003, EAST Version: 1.04.0000

サゾール、チアゾール等の複素環を意味する。

【0036】尚、本発明の一般式(1)~(10)で示される化合物は必要に応じ無機塩(ナトリウム塩、アルミニウム塩、カリウム塩、カルシウム塩、塩酸塩、硝酸塩、硫酸塩、リン酸塩等)又は有機塩(フマル酸塩、リンン塩等)の付加塩を形成させることができる。本発明の皮膚外用剤の処方にあたっては前記化合物の中から1種又は2種異状が選択される。これらの誘導体は皮膚外用剤全量中に0.001~20重量%配合すればよく、好ましくは0.001~5重量%である。0.001重量%より少ない量では充分な美白効果は得られず、20重量%より多くしても美白効果は上がらない。

【0037】本発明の皮膚外用剤には、請求項目記載の 必須成分の他に既存の美白作用を有する薬剤、保湿作用 を有する薬剤など通常の化粧品や医薬部外品、医薬品等 の皮膚外用剤に用いられている薬剤及び製剤上許容し得 る基剤が配合可能である。本発明の皮膚外用剤として は、上記有効成分の他に通常医薬品、医薬部外品又は化 粧品等に用いられる原料、例えば界面活性剤、油分、ア ルコール類、保湿剤、増粘剤、防腐剤、酸化防止剤、キ レート剤、pH調整剤、香料、色素、紫外線吸収・散乱 剤、ビタミン類、アミノ酸類、水など配合可能である。 【0038】具体的には、界面活性剤としては、親油型 グリセリンモノステアレート、自己乳化型グリセリンモ ノステアレート、ポリグリセリンモノステアレート、ソ ルビタンモノオレート、ポリエチレングリコールモノス テアレート、ポリオキシエチレンソルビタンモノオレー ト、ポリオキシエチレンセチルエーテル、ポリオキシエ チレン化ステロール、ポリオキシエチレン化ラノリン、 ポリオキシエチレン化ミツロウ、ポリオキシエチレン硬 化ヒマシ油等のノニオン界面活性剤、ステアリン酸ナト リウム、パルミチン酸カリウム、セチル硫酸ナトリウ ム、ラウリルリン酸ナトリウム、パルミチン酸トリエタ ノールアミン、ポリオキシエチレンラウリルリン酸ナト リウム、N-アシルグルタミン類ナトリウム等のアニオ ン界面活性剤、塩化ステアリルジメチルベンジルアンモ ニウム、塩化ステアリルトリメチルアンモニウム等のカ チオン界面活性剤、塩酸アルキルアミノエチルグリシン 液、レシチン等の両性界面活性剤等を例示することがで 40 きる。

【0039】油分としては、ヒマシ油、オリーブ油、カカオ脂、椿油、ヤシ油、木ロウ、ホホバ油、グレープシード油、アボガド油等の植物油脂類、ミンク油、卵黄油等の動物油脂類、ミツロウ、鯨ロウ、ラノリン、カルナウバロウ、キャンデリラロウ等のロウ類、流動パラフィン、スクワラン、マイクロクリスタリンワックス、セレシンワックス、パラフィンワックス、ワセリン等の炭化水素類、ラウリン酸、ミリスチン酸、ステアリン酸、オレイン酸、イソステアリン酸、ベヘニン酸等の天然及び

合成脂肪酸類、セタノール、ステアリルアルコール、ヘキシルデカノール、オクチルドデカノール、ラウリルアルコール等の天然及び合成高級アルコール類、ミリスチン酸イソプロピル、パルミチン酸イソプロピル、ミリスチン酸オクチルドデシル、オレイン酸オクチルドデシル、コレステロールオレート等のエステル類を例示することができる。

層外用剤の処方にあたっては前記化合物の中から1種又は2種異状が選択される。これらの誘導体は皮膚外用剤 では2種異状が選択される。これらの誘導体は皮膚外用剤 では2種単に0.001~20重量%配合すればよく、好ま 10 ル、ボリグリセリン、ボリエチレングリコール、ジプロ とくは0.001~5重量%である。0.001重量% はり少ない量では充分な美白効果は得られず、20重量 酸ナトリウム、ピロリドンカルボン酸ナトリウム等のN MF成分、ヒアルロン酸、コラーゲン、ムコ多糖類、コンドロイチン硫酸等の水溶性高分子物質を例示すること 必須成分の他に既存の美白作用を有する薬剤、保湿作用

【0041】増粘剤としては、アルギン酸ナトリウム、キサンタンガム、硅酸アルミニウム、マルメロ種子抽出物、トラガントガム、デンプン等の天然高分子物質、メチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、可溶性デンプン、カチオン化セルロース等の半合成高分子物質、カルボキシビニルポリマー、ポリビニルアルコール等の合成高分子物質等を例示することができる。防腐剤としては、安息香酸塩、サリチル酸塩、ソルビン酸塩、デヒドロ酢酸塩、パラオキシ安息香酸エステル、2,4,4'ートリクロロー2'ーヒドロキシジフェニルエーテル、3,4,4'ートリクロロカルバニリド、塩化ベンザルコニウム、ヒノキチオール、レゾルシン、エタノール等を例示することができる。

30 【0042】酸化防止剤としては、ジブチルヒドロキシトルエン、ブチルヒドロキシアニソール、没食子酸プロピル、アスコルビン酸等を、キレート剤としては、エデト酸ニナトリウム、エチレンジアミン四酢酸塩、ピロリン酸塩、ヘキサメタリン酸塩、クエン酸、酒石酸、グルコン酸等を、pH調整剤としては、水酸化ナトリウム、トリエタノールアミン、クエン酸、クエン酸ナトリウム、ホウ酸、ホウ砂、リン酸水素カリウム等をそれぞれ例示することができる。

【0043】紫外線吸収・散乱剤については、2-ヒドロキシー4-メトキシベンゾフェノン、オクチルジメチルパラアミノベンゾエート、エチルヘキシルパラメトキシサイナメート、酸化チタン、カオリン、タルク等を例示することができる。ビタミン類としては、ビタミンA、ビタミンB、ビタミンC、ビタミンD、ビタミンE、ビタミンF、ビタミンK、ビタミンP、ビタミンU、カルニチン、フェルラ酸、アーオリザノール、αーリボ酸、オロット酸及びその誘導体を例示することができる。

水素類、ラウリン酸、ミリスチン酸、ステアリン酸、オ 【0044】アミノ酸類としては、グリシン、アラニレイン酸、イソステアリン酸、ベヘニン酸等の天然及び 50 ン、バリン、ロイシン、イソロイシン、セリン、トレオ

ニン、フェニルアラニン、チロシン、トリプトファン、 シスチン、システイン、メチオニン、ブロリン、ヒドロ キシブロリン、アスパラギン酸、グルタミン酸、アルギ ニン、ヒスチジン、リジン及びその誘導体等を例示する ことができる。尚、任意成分は、これらに限定されるも のではない。上記有効成分と任意成分を適当に配合する ことにより、化粧水、クリーム、ローション、スキンミ ルク、乳剤、パック剤、軟膏、ゲル、ゲルクリーム、パ ップ、スチック、スプレー、パウダー又は石鹸等種々の 製品形態として用いることができる。

#### [0045]

【実施例】次に実施例を挙げて本発明を更に具体的に説 明する。本発明は勿論これにより限定されるものではな 14

実施例1 チロシナーゼに対する酵素阻害作用

(試験方法)マッシュルーム由来のチロシナーゼを酵素 源として、本発明化合物の酵素阻害作用を検討した。す なわち、10mMのドーパに被験化合物及び酵素を添加 し、37℃でインキュベーションした。反応停止後、生 成された赤紫色の反応溶液を490nmにて吸光度測定し 20 た。結果は被験物質無添加群からの抑制率にて表1~9 に示した。尚、表  $1\sim10$ はそれぞれ一般式  $(1)\sim$ (10)の化合物のデータに対応している。

[0046]

【表1】 チロシナーゼ阻害作用

[0047]

【表2】 チロシナーゼ阻害作用

[0048]

【表3】 チロシナーゼ阻害作用

[0049]

【表4】 チロシナーゼ阻害作用

[0050]

【表5】 チロシナーゼ阻害作用

[0051]

【表6】 チロシナーゼ阻害作用

処方例1(クリーム)

A ステアリン酸 15.0 グリセリン 3.0 モノステアリルグリセリン 4.0 No. 1の化合物 2.0 B トリエタノールアミン 0.1 プロピレングリコール 10.0 精製水 残量

A及びBを別個に加熱溶解し、AにBを添加して攪拌乳 **%**[0061] 化後、冷却してクリームを得た。

処方例2(クリーム)

A ステアリン酸 3.0 セチルアルコール 7.0 スクワラン 7.0 ポリオキシエチレンセチルエーテル 3.0

\* [0052]

【表7】 チロシナーゼ阻害作用

[0053]

【表8】 チロシナーゼ阻害作用

[0054]

【表9】 チロシナーゼ阻害作用

[0055]

【表10】 チロシナーゼ阻害作用

【0056】実施例2 B-16細胞におけるメラニン

10

10 量への影響

(試験方法) 本発明化合物のメラニン生成抑制作用をメ ラニン細胞を用いて検討した。すなわち、マウスB-1 6めらの一ま細胞を10%FBS及び90μg/mlのテ オフィリンを含むダルベッコ変法イーグル培地に2日間 培養後、被験化合物を4間添加した。最終添加の翌日に 及川らの方法によりメラニンを抽出し、吸光度計を用い 400nmにてメラニン量を測定した。結果は被験化合物 無添加群を対照群として、細胞106個当たりの抑制率 にて表示し、表11に示す。

[0057]

【表11】 B-16細胞におけるメラニン量への影響 【0058】実施例3 安全性

(試験方法)本発明化合物の安全性試験の一環として、 マウスでの皮下投与における急性(単回投与)毒件試験 をup and down 法を用いて実施した。すなわち、ddy 系雄性マウスの頸部皮下に被験物質を投与後、一般症状 並びに死亡の有無を一週間観察した。得られた結果を表 12に示す。

[0059]

有していることが判明した。

30 【表12】 マウスにおける単回投与試験 以上の結果から、本被験化合物はいずれも高い安全性を

【0060】最後に、本発明の皮膚外用剤を用いた各種 処方例を示す。重量%で配合量を表わす。

•		·
	(7)	特開平5-22184
	11	1 2
	ポリオキシエチレンソルビタンモノステアレート	3.0
	流動パラフィン	10.0
	香料	0.2
	No.1の化合物	0.5
В	プロピレングリコール	5.0
	グリセリン	2.0
	防腐剤・酸化防止剤	適量
	精製水	残量
A 刄がり た即用け fin熱冷郁	1987 Pし、AにBを添加して攪拌乳 *【0062】	/文里
化後、冷却してクリームを		
	列3(乳液)	•
. A	ステアリン酸	0.2
•	セチルアルコール	1.8
	ワセリン	2.0
	流動パラフィン	8.0
•	モノステアリルグリセリン	2.0
	No. 21の化合物	1.0
	メチルパラベン	0.1
	香料	0.2
р	トリエタノールアミン	
Б	プロピレングリコール	0.5
		5.0
A TI 4 C D + DUITEL a facility for the	精製水	残量
	し、AにBを添加して攪拌乳 ※【0063】	
化後、冷却して乳液を得た		
処方例	14 (ローション)	
	エチルアルコール	15.0
	プロピレングリコール	3.0
*	モノステアリルグリセリン	4.0
	No. 1の化合物	2.0
	トリエタノールアミン	0.1
	プロピレングリコール	10.0
	精製水	残量
各成分を均一に攪拌、混合		7.X.B.
た。		
	·         ★  5(軟膏)	
•		
	ミツロウ	3.0
	流動パラフィン	0.5
	ワセリン	15.0
	ポリオキシエチレンソルビタンモノステアレート	2.0
	フニマリン派	
	ステアリン酸	2.0
	防腐剤	適量
	香料	0.2
	No.36の化合物のナトリウム塩	3.0
	1,3-ブチレングリコール	2.0
:	精製水	残量
A及びBを別個に加熱溶解し	レ、AにBを添加して攪拌乳 ☆【0065】	
化後、冷却して軟膏を得た。		
	6 (パック)	
, 2, 7 (7)	· · · · ·	

	(8)	特開平5-221845
1 3		1 4
A エタノール		10.0
グリセリン		4.0
ポリオキシエチレンソルビ	タンモノステアレート	1.0
防腐剤		適量
香料		0.2
· No. 34の化合物		1.0
B ポリビニルアルコール		15.0
精製水		残量
Bを加熱溶解冷却し、Aを添加して攪拌後、均一にして	* [0066]	/A.a.
パックを得た。	* 10	
処方例7(化粧水)		
エタノール		10.0
グリセリン		4.0
No. 76の化合物のナトリ	ウム塩	1.0
ポリオキシエチレンソルビタ		1.0
香料	•	0.2
精製水	,	残量
各成分を均一に攪拌、混合溶解して化粧水を得た。	<pre>% * 【0067】</pre>	/Att
処方例8(パウダー)		•
結晶性セルロース		5.0
微粒子酸化チタン		3.0
球状ケイ酸カルシウム		3.0
No. 59の化合物	•	3.0
スクワラン		5.0
タルク	•	残量
各成分を均一に攪拌、混合してパウダーを得た。	★シナーゼの活件を阻害し	*グス里 羊白効用に傷わりのな人所の

[0068]

【発明の効果】本発明の一般式(1)~(10)で示さ れる化合物及びその塩類はメラニン形成に関与するチロ★

★シナーゼの活性を阻害し、美白効果に優れ且つ安全性の 高い皮膚外用剤、特に美白化粧料又は皮膚老化防止剤等 の医薬品、医薬部外品及び化粧品として有用である。

## フロントページの続き

(72)発明者 下園 雄治

佐賀県鳥栖市田代大官町408番地 久光製 薬株式会社内

(72) 発明者 迎 瑞恵

佐賀県鳥栖市田代大官町408番地 久光製

薬株式会社内

(72)発明者 太田 重雄

佐賀県鳥栖市田代大官町408番地 久光製

薬株式会社内